PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C07D 235/18, A61K 31/4184, A61P 9/12,

WO 00/43370 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

Mit internationalem Recherchenbericht.

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AU, BG, BR, CA, CN, CZ, EE,

HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

Veröffentlicht

27. Juli 2000 (27.07.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/00065

A1

- (22) Internationales Anmeldedatum:
- 7. Januar 2000 (07.01.00)
- (30) Prioritätsdaten:

199 01 921.5

19. Januar 1999 (19.01.99)

DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHNEIDER, Heinrich [DE/DE]; Tannenweg 13, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE).
- (74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter, Boehringer Ingelheim GmbH, B-Patente, D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).
- (54) Title: TELMISARTAN POLYMORPHS, METHODS FOR PRODUCING SAME AND THEIR USE IN THE PREPARATION OF A MEDICAMENT
- (54) Bezeichnung: POLYMORPHE VON TELMISARTAN, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWEN-DUNG ZUR HERSTELLUNG EINES ARZNEIMITTELS

(57) Abstract

The invention relates to polymorphs of 4'-[2-n-propyl-4-methyl-6(1- methylbenzimidazol -2-yl) benzimidazol -1-ylmethyl] biphenyl-2-carboxylic acid (INN: telmisartan), and in particular the polymorphous form B of formula (I), characterized by an endothermic peak at 183 ± 2°C during thermal analysis by differential scanning calorimetry. The invention also relates to mixtures of said polymorphs, methods for producing telmisartan containing form B and to the use thereof in the preparation of a medicament.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft Polymorphe von 4'-[2-n-Propyl-4-methyl-6-(1- methylbenzimidazol -2-yl) benzimidazol -1-ylmethyl] biphenyl -2-carbonsäure (INN: Telmisartan), insbesondere die polymorphe Form B (I), gekennzeichnet durch ein bei der thermischen Analyse mittels DSC auftretendes endothermes Maximum bei 183±2° C, Gemische der Polymorphen, Verfahren zur Herstellung von Form B enthaltendem Telmisartan sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels.

©b0₩

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| AL | Albanien | ES | Spanien | LS | Lesotho | SI | Slowenien |
|----|------------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------------|-----|------------------------|
| AM | Armenien | FI | Finnland | LT | Litauen | SK | Slowakei |
| AT | Österreich | FR | Frankreich | LU | Luxemburg | SN | Senegal |
| ΑU | Australien | GA | Gabun | LV | Lettland | SZ | Swasiland |
| ΑZ | Aserbaidschan | GB | Vereinigtes Königreich | MC | Monaco | TD | Tschad |
| BA | Bosnien-Herzegowina | GE | Georgien | MD | Republik Moldau | TG | Togo |
| ВВ | Barbados | GH | Ghana | MG | Madagaskar | TJ | Tadschikistan |
| BE | Belgien | GN | Guinea | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Griechenland | | Republik Mazedonien | TR | Türkei |
| BG | Bulgarien | HU | Ungam | ML | Mali | TT | Trinidad und Tobago |
| ВJ | Benin | IE | Irland | MN | Mongolei | UA | Ukraine |
| BR | Brasilien | IL | Israel | MR | Mauretanien | UG | Uganda |
| BY | Belarus | IS | Island | MW | Malawi | US | Vereinigte Staaten von |
| CA | Kanada | IT | Italien | MX | Mexiko | | Amerika |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan | NE | Niger | UZ | Usbekistan |
| CG | Kongo | KE | Kenia | NL | Niederlande | VN | Vietnam |
| CH | Schweiz | KG | Kirgisistan | NO | Norwegen | YU | Jugoslawien |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neusceland | Z.W | Zimbabwe |
| CM | Kamerun | | Korea | PL | Polen | | |
| CN | China | KR | Republik Korea | PT | Portugal | | |
| CU | Kuba | KZ | Kasachstan | RO | Rumānien | | |
| CZ | Tschechische Republik | LC | St. Lucia | RU | Russische Föderation | | |
| DE | Deutschland | LI | Liechtenstein | SD | Sudan | | |
| DK | Dänemark | LK | Sri Lanka | SE | Schweden | | |
| EE | Estland | LR | Liberia | SG | Singapur | | |
| | | | | | | | |

Polymorphe von Telmisartan, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels

Die Erfindung betrifft Polymorphe von 4'-[2-n-Propyl-4-methyl-6-(1-methylbenzimid-5 azol-2-yl)benzimidazol-1-ylmethyl]biphenyl-2-carbonsäure (INN: Telmisartan), insbesondere die polymorphe Form B, Gemische der Polymorphen, Verfahren zur Herstellung von Form B enthaltendem Telmisartan sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arnzeimittels.

Hintergrund der Erfindung

Die Verbindung Telmisartan ist aus dem Europäischen Patent EP 505 314 B1 bekannt und weist die folgende chemische Struktur auf:

10

25

Telmisartan, sowie dessen physiologisch verträgliche Salze, besitzen wertvolle
 pharmakologische Eigenschaften. Telmisartan stellt einen Angiotensin-Antagonisten, insbesondere einen Angiotensin-II-Antagonisten dar, der aufgrund seiner pharmakologischen Eigenschaften bespielsweise zur Behandlung der Hypertonie und Herzinsuffizienz, zur Behandlung ischämischer peripherer Durchblutungsstörungen, der myokardialen Ischämie (Angina), zur Prävention der
 Herzinsuffizienzprogression nach Myokard-Infarkt, zur Behandlung der diabetischen Neuropathie, des Glaukoms, von gastrointestinalen Erkrankungen sowie von Blasenerkrankungen Verwendung finden kann. Weitere mögliche Therapiegebiete sind der EP 502314 B1 zu entnehmen, auf die an dieser Stelle inhaltlich Bezug genommen wird.

Im Zuge der Telmisartan-Synthese wird als abschließender Synthesschritt die Verseifung des tert-Butylesters (II) gemäß Schema 1 durchgeführt.

Die entsprechende, im Labormaßstab durchführbare experimentelle Arbeitsvorschrift ist der EP 502314 B1 zu entnehmen. Allerdings war eine Übertragung des bereits bekannten Syntheseverfahrens in einen großtechnischen Herstellungsprozess überraschenderweise nicht problemlos durchführbar. Das gemäß Schema 1 großtechnisch synthetisierte Telmisartan fällt nach Aufarbeitung in Form eines Produktes an, welches zur abschließenden Reinigung einem weiteren Kristallisationschritt unterworfen werden muß. Bei besagtem, zwingend erforderlichen Kristallisationsschritt führte die Morphologie des auskristallisierenden Endprodukts zu unvorhergesehenen Schwierigkeiten.

10

Das in Form langer Nadeln als Feststoff ausfallende Produkt kann nur schwer filtriert, gewaschen und isoliert werden, zeichnet sich ferner aufgrund des Einschlusses von Lösungsmittel durch eine sehr lange Trocknungszeit aus und bildet beim Trocknungsprozess große, sehr harte Brocken. Eine Zerkleinerung dieser Brocken führt zu einem trockenen Pulver welches eine hohe Tendenz zur elekrostatischen Aufladung zeigt und praktisch nicht rieselfähig ist.

Obige, nachteilige Eigenschaften eines Produkts erweisen sich bei der großtechnischen Herstellung einer Verbindung stets als aüßerst hinderlich, da sie deren reproduzierbare Bereitstellung in größerer Menge und hoher Reinheitmur unter großen Schwierigkeiten oder zusätzlichem, hohem technischen Aufwand zulassen.

Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Telmisartan in einer Form
bereitzustellen, die die großtechnisch durchführbare Synthese, Aufarbeitung,
Reinigung und Isolierung von Telmisartan erlaubt, bei der die vorstehend genannten
Nachteile überwunden werden.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

- Überraschenderweise wurde gefunden, daß Telmisartan als Feststoff in unterschiedlichen Kristallmodifikationen vorliegen kann. Je nach Art des Kristallisationsprozesses ist es in zwei unterschiedliche polymorphe Formen A und B überführbar.
- Beim Polymorph A handelt es sich um die gemäß dem Stand der Technik zugängliche Form des Telmisartans, die die vorstehend genannten Schwierigkeiten bei der großtechnischen Herstellung bzw. Reinigung, Isolierung und Trocknung des Produktes verursacht.

3

Die überraschend gefundene polymorphe Form B des Telmisartans zeigt dagegen nahezu keine Neigung zur elektrostatischen Aufladung, läßt sich hervorragend absaugen, zentrifugieren, waschen und trocknen und ist auch ohne Zerkleinerung rieselfähig.

5

Zur Herstellung der polymorphen Form B des Telmisartans wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen.

In einem entsprechend dimensionierten Rührwerksapparat wird Telmisartan-Rohprodukt (kristallisiert beispielsweise aus Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder ähnlichem) gegebenenfalls mit 1-5Gew.-%, bevorzugt mit 3Gew.-% Aktivkohle in einem Lösemittelgemisch bestehend aus Wasser, Ameisensäure und einem geeigneten organischen Lösemittel aufgenommen und anschließend bei erhöhter Temperatur, bevorzugt bei einer Temperatur von 50-90°C, besonders bevorzugt bei 60-80°C gelöst.

15 Erfindungswesentlich ist der Einsatz des Lösemittelgemisches Ameisensäure/Wasser mit einem organischen Lösemittel welches erfindungsgemäß die folgenden Kriterien erfüllen muß. Es muß zur Bildung einer Lösung mit dem Gemisch Ameisensäure/Wasser befähigt sein Es muß chemisch weitgehend inert gegenüber dem Gemisch Ameisensäure/Wasser sein und es muß vom Gemisch

20 Ameisensäure/Wasser destillativ abtrennbar sein. Verwendung finden können organische Carbonsäureester, Ketone oder Ether. Beispielhaft seien genannt Aceton, Methylethylketon, Methylacetat, Ethylacetat, Ethylformiat, Ethylenglykoldimethylether oder Tetrahydrofuran. Erfindungsgemäß bevorzugt sind Aceton, Methylethylketon, Methylacetat, Ethylacetat, THF, besonders bevorzugt ist Ethylacetat.

Das Lösemittelgemisch sollte erfindungsgemäß pro Mol Telmisartan zusammengesetzt sein aus 0.3-0.7 I Wasser, 10-15 Mol Ameisensäure und 0.3-0.9 I des organischen Lösemittels. Bevorzugt ist ein Verhältnis von 0.4-0.6 I Wasser, 11-13 Mol Ameisensäure und 0.4-0.7 I des organischen Lösemittels bezogen auf 1 Mol Telmisartan. Besonders bevorzugt ist ein Verhältnis von ca. 0.5 I Wasser, ca. 11.5-12 Mol Ameisensäure und ca. 0.5 I des organischen Lösemittels bezogen auf 1 Mol Telmisartan.

Erfindungsgemäß wird nach der eingangs genannten Erwärmung die erhaltene
Lösung filtriert und mit einem Gemisch des vorstehend genannten organischen
Lösemittels mit Ameisensäure nachgewaschen. Pro Mol Telmisartan kann die
Waschlösung 0.3-1.0 Mol, bevorzugt 0.4-0.6 Mol, besonders bevorzugt ca.
0.5 Mol Ameisensäure enthalten. Die Menge der Waschlösung bestimmt sich
naturgemäß aus der Menge des gelösten Telmisartans. Erfindungsgemäß werden

4

pro Mol Telmisartan 0.1-0.4, bevorzugt 0.15-0.3, besonders bevorzugt 0.2 I des organischen Lösemittels eingebracht.

Nach Nachwaschen des Filtrationsrückstandes mit vorstehend beschriebener

Waschlösung wird unter gleichzeitiger Wasserzudosierung das organische
Lösemittel möglichst vollständig abdestilliert. Dabei wird die Temperatur in einem
Bereich von 60-100°C, bevorzugt zwischen 70-100°C gehalten. Die insgesammt
zudosierte Wassermenge entspricht im Wesentlichen der Gesamtmenge an
abdestilliertem Lösemittel. Ein praktisch vollständiges Abdestillieren des organischen
Lösemittels ist erfindungsgemäß erwünscht. Entsprechend wird die Destillation
soweit geführt, daß auch Wasser, teilweise azeotrop, mit abdestilliert wird. Das
abdestillierte organische Lösemittel kann, gegebenenfalls nach Abtrennung der
Wasserphase, wieder in Folgeumsetzungen eingesetzt werden.

- Zur Fällung des Telmisartan-polymorphen B wird anschließend auf einen Temperaturbereich von 15-60°C, bevorzugt auf 20-30°C abgekühlt, und mit einer Base gefällt. Die Menge an einzusetzender Base ist von der Menge der eingesetzten Ameisensäure abhängig. Bevorzugt werden 0-2 Mol weniger Base zugesetzt als Ameisensäure enthalten ist. Besonders bevorzugt werden 0.3-1.5 Mol weniger Base zugesetzt als Ameisensäure enthalten ist. Höchst bevorzugt werden 0.5-1 Mol weniger Base zugesetzt als Ameisensäure enthalten ist. Als Base kommen sowohl wässrige Lösungen des Kaliumhydroxids, Natriumhydroxids, Lithiumhydroxids oder Ammoniaks in Betracht. Verwendung finden können ferner geeignete organische Basen wie Triethylamin, Diisopropylethylamin oder auch DBU
- 25 (Diazabicycloundecen). Besonders bevorzugt sind als Basen die vorstehend genannten wässrigen Lösungen des Kaliumhydroxids, Natriumhydroxids, Lithiumhydroxids oder Ammoniaks von denen den wässrigen Lösungen des Ammoniaks eine besondere Bedeutung zukommt.

 Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit Wasser gewaschen und
- Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit Wasser gewaschen und 30 üblicherweise im Vakuum bei 120-125°C getrocknet.
 - Ein direkt nach dem Schleudern genommenes und im Labor in dünner Schicht im Umlufttrockenschrank getrocknetes Muster zeigt typischerweise einen Gehalt von 95-99% der Kristallmodifikation B.
 - Nach dem Zentrifugieren beginnt sich das Produkt, abhängig von Temperatur, pH,
- Verweildauer und Wassergehalt, bis gegen Ende der Trocknung teilweise in Modifikation A umzuwandeln. Bei Betriebsansätzen werden deshalb nach dem Trocknen Verhältnisses von Form A zu Form B von bestenfalls ca. 10:90, aber auch Verhältnisse von 60:40 erhalten.

5

Allerdings garantiert auch ein derart niedriger Gehalt an Form B die bei der großtechnischen Herstellung erforderlichen positiven Eigenschaften des Produkts (z.B. geringe Tendenz zur elektrostatischen Aufladung, geringe Tendenz zur Verklumpung, Rieselfähigkeit etc.). Erfindungswesentlich beim vorstehend genannten Kristallisationsprozess ist, daß zunächst lediglich Form B mit ihrer charakteristischen makroskopischen Kristallform entsteht. Diese makroskopische Kristallform bleibt unter den Trocknungsbedingungen trotz partieller mikroskopischer Umformung in Form A weitgehend erhalten.

Weitere sehr vorteilhafte Aspekte der erfindungsgemäßen Vorgehensweise sind die hohe Raum-Zeit-Ausbeute beim vorliegenden Prozess sowie die hohe Ausbeute an Telmisartan-Reinprodukt, welches fast quantitativ isoliert werden kann.

Das nach dem aus dem Stand der Technik bekannten Herstellungsverfahren erhältliche Telmisartan der Form A unterscheidet sich von erfindungsgemäß zugänglichen Telmisartan, welches durch einen Gehalt an polymporpher Form B gekennzeichnet ist, in den bereits eingangs erwähnten, vorteilhaften Produkteigenschaften. Weitere Unterscheidungsmerkmale werden im Folgenden beschrieben.

20

Telmisartan der Form A kristallisiert in langen, feinen bzw. dünnen Nadeln, die filzartig aneinanderhaften. Die Kristallmodifikation des Telmisartans der Form B bildet sehr kompakte, würfel- bis kugelförmige Kristalle aus, die sand- oder kieselgelartiges Rieselverhalten aufweisen.

25

Die beiden Polymorphen Formen A und B des Telmisartans unterscheiden sich stark in ihrem Schmelzpunkt. Form B schmilzt bei 183+/-2°C (bestimmt über DSC), Form A bei 269+/-2°C (bestimmt über DSC). Nach dem Schmelzen kristallisiert die niedrig schmelzendere Form B des Telmisartans als Form A wieder aus. Dies findet seinen Niederschlag beispielsweise darin, daß dem mittels DSC bestimmten endothermen Maximum bei 183+/-2°C ein charakteristisches exothermes Maximum folgt, das die Kristallisation der Schmelze der Form B in die hochschmelzende Form A wiederspiegelt. Die mit einem Mettler DSC-20, TA8000 System erhaltenen DSC-Diagramme (DSC=Differential Scanning Calorimetry) sind in Figur 1 dargestellt.

35

Die Polymorphen A und B unterscheiden sich ebenfalls in ihrem IR-Spektrum. Aufgrund dieser Unterscheidung läßt sich die IR-Spektroskopie gegebenenfalls zur quantitativen Bestimmung des Verhältnisses der beiden Kristallmodifikationen nach der Trocknung im Endprodukt nutzen. Reines Polymorph A weist im IR-Spektrum

6

eine charakteristische Bande bei 815cm ¹ auf. Beim Polymorph B ist diese Schwingung auf 830cm ¹ verschoben. Da diese beiden charkteristischen Banden der Polymorphe A und B weit genug voneinander separiert sind, sind sie zur vorstehend genannten quantitativen Bestimmung des Verhältnisses der beiden

- 5 Kristallmodifikationen besonders geeignet.
 Die IR-spektroskopische Charakterisierung der beiden polymorphen Formen A und B erfolgte mit dem Nicolet FTIR Spectrometer Magna IR 550 in KBr (2.5μmol pro 300 mg KBr; Nicolet software package OMNIC, version 1.20).
- Die nachfolgenden Beispiele dienen der Illustration exemplarisch durchgeführter Reinigungs- und Kristallisationsverfahren zur Herstellung der polymorphen Form B des Telmisartan. Sie sind lediglich als mögliche, exemplarisch dargestellte Vorgehensweisen zu verstehen, ohne die Erfindung auf deren Inhalt zu beschränken.

15

Beispiel 1

In einen 1200 I-Rührwerksapparat werden 205,6 kg Telmisartan-Umkristallisat (umkristallisiert aus Dimethylformamid oder Dimethylacetamid), 6,2 kg Aktivkohle, 205,6 I Wasser, 211,6 kg Ameisensäure (99-100%-ig) und 205,6 I Ethylacetat eingebracht. Es wird ca. 1 h bei 70 – 80°C gerührt und dann in einen weiteren 1200 I-Rührwerksapparat filtriert und mit einem Gemisch aus 82,2 I Ethylacetat und 9,2 kg Ameisensäure (99-100%-ig) nachgewaschen. Unter gleichzeitigem Eindosieren von 308 I Wasser destilliert man bei 8Ö - 100°C ca. 308 I Lösungsmittel ab. Danach wird auf 20 – 30°C abgekühlt und durch Eindosieren von 313 kg 25 %iger Ammoniaklösung gefällt. Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit Wasser gewaschen und bei 120-125°C getrocknet.

Ausbeute: 200 kg Telmisartan (97,3 % d. Th.)

Beispiel 2

In einen 1200 I-Rührwerksapparat werden 185 kg Telmisartan-Umkristallisat

(umkristallisiert aus Dimethylformamid oder Dimethylacetamid), 5,6 kg Aktivkohle,
185 I Wasser, 190,4 kg Ameisensäure (99-100%-ig) und 185 I Tetrahydrofuran
eingebracht. Es wird ca. 1 h bei 60 – 70°C gerührt und dann in einen weiteren
1200 I-Rührwerksapparat filtriert und mit einem Gemisch aus 74 I Tetrahydrofuran
und 8,3 kg Ameisensäure (99-100%-ig) nachgewaschen. Unter gleichzeitigem

Eindosieren von 278 I Wasser destilliert man bei 70 - 100°C ca. 278 I Lösungsmittel
ab. Danach wird auf 20 - 30°C abgekühlt und durch Eindosieren von 281,5 kg 25

7

%iger Ammoniaklösung gefällt. Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit Wasser gewaschen und bei

120-125°C getrocknet.

Ausbeute: 180 kg Telmisartan (97,3 % d. Th.)

5 Beispiel 3

In einen 1200 I-Rührwerksapparat werden 185 kg Telmisartan-Umkristallisat (umkristallisiert aus Dimethylformamid oder Dimethylacetamid), 5,6 kg Aktivkohle, 185 I Wasser, 190,4 kg Ameisensäure (99-100%-ig) und 185 I Methylethylketon eingebracht. Es wird ca. 1 h bei 60 – 70°C gerührt und dann in einen weiteren 1200 I-Rührwerksapparat filtriert und mit einem Gemisch aus 74 I Methylethylketon und 8,3 kg Ameisensäure (99-100%-ig) nachgewaschen. Unter gleichzeitigem Eindosieren von 278 I Wasser destilliert man bei 80 -100°C ca. 278 I Lösungsmittel ab. Danach wird auf 20 -30°C abgekühlt und durch Eindosieren von 281,5 kg 25 %iger Ammoniaklösung gefällt. Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit Wasser gewaschen und bei 120-125°C getrocknet.

Ausbeute: 178 kg Telmisartan (96,2 % d. Th.)

Vergleichsbeispiel

In einen 1200 I-Rührwerksapparat werden 150 kg Telmisartan (umkristallisiert aus Dimethylformamid oder Dimethylacetamid), 7,5 kg Aktivkohle, 750 I Ethanol und 30 kg 25 %ige wäßrige Ammoniaklösung eingebracht. Es wird ca. 1 h gerührt und dann in einen weiteren 1200 I-Rührwerksapparat filtriert und mit 150 I Ethanol nachgewaschen. Man erhitzt auf 70 – 80°C, gibt 35 kg Eisessig zu und rührt noch 1,5 – 2 h bei 75 – 80°C. Danach wird auf 0 – 10°C abgekühlt und nochmals 2 h gerührt. Das ausgefallene Produkt wird abgeschleudert, mit 300 I Ethanol und mit 300 I Wasser gewaschen und bei 70 - 90°C getrocknet.

Ausbeute: 135 kg Telmisartan (90 % d. Th.) reine Form A

8

Telmisartan fällt im erfindungsgemäßen Herstellungsprozess aufgrund der teilweisen Umwandlung der polymorphen Form B in die polymorphe Form A während des Trocknungsvorgangs als Reinsubstanz in einem Gemisch zweier polymorpher Formen an. Dies hat allerdings keinen Einfluß auf die Eigenschaften des

- Arzneimittels, denn beispielsweise im Rahmen der Herstellung von Telmisartan-Tabletten wird das Gemisch der Polymorphen Formen A und B in 0.1 N NaOH-Lösung gelöst und über Sprühtrocknung in ein homogenes und vollständig amorphes Granulat überführt, welches anschließend den weiteren Tablettenfertigungsschritten zugeführt wird. Für weitergehende, detailliertere
- Angaben bezüglich der Verwendung der erfindungsgemäßen Produkte zur Herstellung eines Arzneimittels sei auf die EP 502314 B1 verwiesen, auf die an dieser Stelle inhaltlich Bezug genommen wird.

9 Patentansprüche

1) Polymorphe Kristallmodifikation B (Form B) des Telmisartans (Formel I),

5

gekennzeichnet durch ein bei der thermischen Analyse mittels DSC auftretendes endothermes Maximum bei 183±2°C.

2) Telmisartan, gekennzeichnet durch einen Gehalt an Form B gemäß Anspruch 1.

10

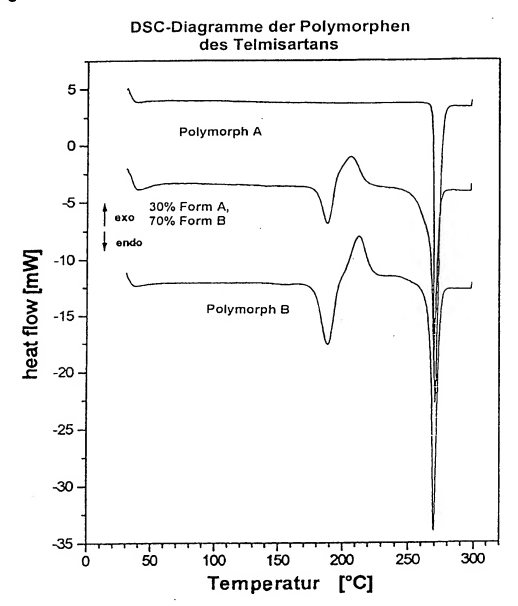
15

- 3) Verfahren zur Herstellung von Telmisartan gemäß einem der Ansprüche 1 oder
 - 2, dadurch gekennzeichnet, daß a) Telmisartan in einem Lösemittelgemisch bestehend aus Wasser,
 - Ameisensäure und einem damit mischbaren organischen Lösemittel, aufgenommen, erwärmt und die erhaltene Lösung anschließend filtriert wird,
 - b) das organische Lösemittel gegebenenfalls unter gleichzeitiger Zudosierung von Wasser - abdestilliert wird,
 - c) das Telmisartan Form B aus der verbleibenden Lösung durch Zugabe einer Base gefällt wird und
- d) das ausgefallene Produkt abgeschleudert, gewaschen und getrocknet wird. 20
 - 4) Verfahren gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß als organisches Lösemittel organische Carbonsäureester, Ketone oder Ether eingesetzt werden.
- 25 5) Verfahren gemäß Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß als organisches Lösemittel Aceton, Methylethylketon, Methylacetat, Ethylacetat, Ethylformiat, Ethylenglykoldimethylether oder Tetrahydrofuran eingesetzt werden.
- 30 6) Verfahren gemäß Anspruch 3, 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß als organisches Lösemittel Aceton, Methylethylketon, Methylacetat, Ethylacetat oder Tetrahydrofuran eingesetzt werden.

10

- 7) Verfahren gemäß Anspruch 3, 4, 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß als organisches Lösemittel Ethylacetat eingesetzt wird.
- 8) Verfahren gemäß Anspruch 3, 4, 5, 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß als Base Ammoniak verwendet wird.
 - 9) Verwendung von Telmisartan gemäß Anspruch 1 oder 2 zur Herstellung eines Arzneimittels.

Fig. 1:



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte. .onal Application No PCT/EP 00/00065

| A. CLASS IPC 7 | IFICATION OF SUBJECT MATTER C07D235/18 A61K31/4184 A61P9/12 | 2 A61P9/10 | - |
|--|---|--|--|
| According t | o International Patent Classification (IPC) or to both national classific | ation and IPC | |
| B. FIELDS | SEARCHED | | |
| IPC 7 | ocumentation searched (classification system followed by classificati C 0 7 D | | |
| | tion searched other than minimum documentation to the extent that s | | |
| Electronic | data base consulted during the international search (name of data ba | se and, where practical, search terms used | |
| C. DOCUM | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel | evant passages | Relevant to claim No. |
| А | EP 0 502 314 A (THOMAE GMBH DR K) 9 September 1992 (1992-09-09) cited in the application page 23 -page 24; example 9 |) | 1-9 |
| А | RIES U J ET AL: "6-Substituted benzimidazoles as new nonpeptide angiotensin II receptor antagonis synthesis, biological activity, a structure-activity relationships" J. MED. CHEM., vol. 36, no. 25, 1993, pages 4040 XP002135628 page 4049, paragraph 6 | ind | 1-9 |
| Furth | ner documents are listed in the continuation of box C. | X. Patent family members are listed in | a annex. |
| "A" docume consid "E" earlier of filling d "L" docume which in citation "O" docume other n | are In which may throw doubts on priority claim(e) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans int published prior to the international filling date but | T* later document published after the inter- or priority date and not in conflict with ti- cited to understand the principle or their invention "X" document of particular relevance; the cla- cannot be considered novel or cannot to involve an inventive step when the doc- "Y" document of particular relevance; the cla- cannot be considered to Involve an inve- document is combined with one or mor- ments, such combination being obvious in the art. 4" document member of the same patent fa- | he application but bry underlying the almed invention be considered to urnent is taken alone almed invention entive step when the e other such docu- e to a person skilled |
| Date of the | actual completion of the international search | Date of mailing of the international sear | ch report |
| | 3 April 2000 | 08/05/2000 | |
| Name and n | nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016 | Authorized officer | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter. onal Application No PCT/EP 00/00065

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---------------------|-------------------------|-----------------------|
| EP 0502314 A | 09-09-1992 | DE 4103492 | A 08-10-1992 |
| | | DE 4117121 A | A 17-12-1992 |
| | | | 4 19-05-1993 |
| | | AT 166346 | Γ 15-06-1998 |
| | | AU 655794 I | B 12 - 01-1995 |
| | | AU 1070792 | A 13-08-1992 |
| | | BG 62309 | 30-07-1999 |
| | | CA 2060624 A | A 07-08-1992 |
| | | CS 9200306 A | A 12-08-1992 |
| | | DE 59209330 (| 25-06-1998 |
| | | ES 2118095 | T 16-09-1998 |
| | | FI 920486 | 4 07-08-1992 |
| İ | | HK 1011145 | A 02-07-1999 |
| | | HR 940752 | 30-04-1997 |
| | | HU 217084 I | 3 29-11-1999 |
| | | HU 9500157 | A 28-11-1995 |
| | | IL 100864 / | 19-01-1996 |
| | | JP 2709225 i | 3 04-02-1998 |
| | | JP 4346978 / | A 02-12-1992 |
| | | LU 90372 / | 12-05-1999 |
| | | MX 9200509 / | 01-08-1992 |
| | | NO 301585 8 | 3 17-11-1997 |
| | | NZ 241515 / | 26-10-1994 |
| | | PL 169675 I | 30-08-1996 |
| | | SG 50481 / | 20-07-1998 |
| | | SI 9210098 / | 31-12-1994 |
| | | SK 279261 8 | 3 05-08-1998 |
| | | RU 2053229 (| 27-01-1996 |
| | | US 5594003 / | 14-01-1997 |
| | | US 5602127 A | 11-02-1997 |
| | | US 5614519 A | |
| | | US 5591762 / | |
| | | ZA 9200816 A | 05-07-1993 |
| | | EP 0543263 A | A 26-05-1993 |
| | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. Julies Aktenzeichen
PCT/EP 00/00065

| A. KLASSI IPK 7 | Fizierung des anmeldungsgegenstandes C07D235/18 A61K31/4184 A61P9/12 | 2 A61P9/10 | |
|---|---|---|---|
| Nach der In | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla | ssifikation und der IPK | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | |
| IPK 7 | rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C 0 7 D | ole) | |
| Recherchie | rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so | oweit diese unter die recherchierten Gebiete | fallen |
| Während de | ar internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N | lame der Datenbank und evtl. verwendete S | Suchbegriffe) |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | ··· | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab | e der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| Α | EP 0 502 314 A (THOMAE GMBH DR K) 9. September 1992 (1992-09-09) in der Anmeldung erwähnt Seite 23 -Seite 24; Beispiel 9 |) | 1-9 |
| Α . | RIES U J ET AL: "6-Substituted benzimidazoles as new nonpeptide angiotensin II receptor antagonis synthesis, biological activity, a structure-activity relationships" J. MED. CHEM., Bd. 36, Nr. 25, 1993, Seiten 4040 XP002135628 Seite 4049, Absatz 6 | and | 1-9 |
| | ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen | X Slehe Anhang Patentfamille | |
| "A" Veröffer aber ni "E" älteres i Anmel "L" Veröffer schein andere soll od ausgef "O" Veröffer eine Be "P" Veröffer dem be | ntlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist | Kann nicht als auf erfindenscher i atigkt werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann i "&" Veröffentlichung, die Mitgiled derselben | worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der Ihr zugrundellegenden tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung sit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist |
| | Abschlusses der internationalen Recherche | Absendedatum des internationalen Rec | herchenberichts |
| | 3. April 2000 | 08/05/2000 | |
| Name und P | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31–70) 340–3018 | Bevollmächtigter Bediensteter Fink, D | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intel Julaies Aktenzeichen
PCT/EP 00/00065

| Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | Datum der Veröffentlichung | | litglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|---|-------------------------------|------|-----------------------------------|-------------------------------|
| EP 0502314 A | 09-09-1992 | DE | 4103492 A | 08-10-1992 |
| | | DE | 4117121 A | 17-12-1992 |
| | | DE | 4137812 A | 19-05-1993 |
| | | AT | 166346 T | 15-06-1998 |
| | | AU | 655794 B | 12-01-1995 |
| | | AU | 1070792 A | 13-08-1992 |
| | | BG | 62309 B | 30-07-1999 |
| | | CA | 2060624 A | 07-08-1992 |
| | | CS | 9200306 A | 12-08-1992 |
| | | DE | 59209330 D | 25-06-1998 |
| | | ES | 2118095 T | 16-09-1998 |
| | | FI | 920486 A | 07-08-1992 |
| | | . HK | 1011145 A | 02-07-1999 |
| | | HR | 940752 A | 30-04-1997 |
| | | HU | 217084 B | 29-11-1999 |
| | | HU | 9500157 A | 28-11-1995 |
| | | IL | 100864 A | 19-01-1996 |
| | | JP | 2709225 B | 04-02-1998 |
| | | JP | 4346978 A | 02-12-1992 |
| | | LU | 90372 A | 12-05-1999 |
| | | MX | 9200509 A | 01-08-1992 |
| | | NO | 301585 B | 17-11-1997 |
| | | NZ | 241515 A | 26-10-1994 |
| | | PL | 169675 B | 30-08-1996 |
| | | SG | 50481 A | 20-07-1998 |
| | | SI | 9210098 A | 31-12-1994 |
| | | SK | 279261 B | 05-08-1998 |
| | | RU | 2053229 C | 27-01-1996 |
| | | บร | 5594003 A | 14-01-1997 |
| | | US | 5602127 A | 11-02-1997 |
| | | US | 5614519 A | 25-03-1997 |
| | | US | 5591762 A | 07-01-1997 |
| | | ZA | 9200816 A | 05-07-1993 |
| | | EP | 0543263 A | 26-05-1993 |